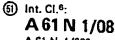


(9) BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

Übersetzung der europäischen Patentschrift



@ EP 0362611 B1

A 61 N 1/362 A 61 F 2/48 H 04 R 25/00



DEUTSCHES PATENTAMT DE 689 22 362 T 2

Deutsches Aktenzeichen:

689 22 362.5

Europäisches Aktenzeichen:

89 117 237.1

(86) Europäischer Anmeldetag:

18. 9.89

(8) Erstveröffentlichung durch das EPA: 11. 4.90

Veröffentlichungstag

der Patenterteilung beim EPA:

26. 4.95

Veröffentlichungstag im Patentblatt: 31. 8.95

3 Unionspriorität: 3 3 3 19.09.88 DE 3831809

(3) Patentinhaber:

Medtronic, Inc., Minneapolis, Minn., US

(74) Vertreter:

Strehl, Schübel-Hopf, Groening & Partner, 80538 München

(84) Benannte Vertragstaaten: DE, FR, GB, NL, SE

(72) Erfinder:

Funke, Hermann D., Prof. Dr. med., W-5300 Bonn 1,

(A) Körperleitungspfad in einem Kommunikationssystem einer medizinischen Vorrichtung.

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinwelses auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist (Art. 99 (1) Europäisches Patentübereinkommen).

Die Übersetzung ist gemäß Artikel II § 3 Abs. 1 IntPatÜG 1991 vom Patentinhaber eingereicht worden. Sie wurde vom Deutschen Patentamt inhaltlich nicht geprüft.

Europäische Patentanmeldung Nr. 89 117 237.1 MEDTRONIC, INC.

Case: EPA-31967

Körperleitungspfad in einem Kommunikationssystem einer medizinischen Vorrichtung

Die Erfindung betrifft ein System medizinischer Geräte, die zumindest teilweise in einen lebenden Körper implantiert werden sollen und wozu zumindest zwei Module gehören, die über einen Nachrichtenübertragungskanal miteinander verbunden sind, der als "Körperleitungspfad" bezeichnet wird.

10 Geräte dieses Typs sind in verschiedenen Ausführungsformen bekannt; z. B. beschreiben EP-A-0 011 935 und EP-A-0 011 936 ein externes Programmiergerät und ein implantierbares elektromedizinisches Gerät, das so ausgebildet ist, daß es durch jenes programmiert werden kann, wobei das Programmiergerät 15 eine Sendeantenne aufweist und das implantierbare Geräte eine Empfangsantenne aufweist, die zueinander für ordnungsgemäße Programmierung ausgerichtet werden, um hochfrequente Programmiersignale in Form elektromagnetischer Wellen von der Sendeantenne zur Empfangsantenne transkutan zu übertra-20 gen. Angesichts der Tatsache, daß hochfrequente elektromagnetische Wellen vom Körpergewebe stark gedämpft oder abgeschirmt werden, muß die implantierte Empfangsantenne zur Programmierung genau ausgerichtet sein. Ein solcher Ablauf ist dann besonders mühselig, wenn mehrere programmierbare 25 Module, z. B. ein Schrittmacher, ein Defibrillator und ein Medikamentabgabegerät implantiert sind, deren Empfangsantennen einzeln plaziert werden müssen.

Im Fall eines bekannten Muskelstimuliergeräts (US-A-30 4,524,774) werden auf ähnliche Weise von implantierten Sensoren erfaßte Muskelpotentiale durch einen Modulator in Steuersignale für einen Telemetriesender umgesetzt, der in den jeweiligen Sensor integriert ist. Dieser Telemetriesender überträgt hochfrequente Telemetriesignale transkutan an einen externen Telemetrieempfänger, der mit einer Datenverarbeitungseinheit verbunden ist. Die letztere steuert auf Grundlage der empfangenen Signale einen entsprechenden extern angeordneten Telemetriesender zum Ausgeben hochfrequenter Steuersignale, erneut transkutan, an Empfänger in implantierten Muskelstimulatoren. Die transkutan übertragenen Signale liegen im Frequenzbereich von Megazyklen/Sek., so daß die vorstehend genannten Beschränkungen auch in diesem 10 Fall gelten.

Ferner ist es bekannt (Fig. 1 von US-A-4,543,955), Meßsignale eines implantierten Sensormoduls über eine Leitungsverbindung an ein anderes implantiertes Modul wie 15 Schrittmacher oder ein Medikamentabgabegerät zu übertragen. Dies erfordert während der Implantation eine mühselige Verdrahtung von Verbindungsleitungen. Ferner müssen, wenn an einem der implantierten Module ein Infekt auftritt, alle Module und Verbindungsleitungen entfernt werden, da sich der 20 Infekt entlang der Verbindungsleitungen ausbreiten kann. Übereinstimmung mit modifizierten Ausführungsformen letztgenannten Geräts (Pig. 2 und 5 von US-A-4,543,955) können auch Meßsignale, die in einen Programmiercode umgesetzt werden, unidirektional auf drahtlose Weise vom Sensor 25 Schrittmacher oder zum Medikamentabgabegerät übertragen werden, wobei jedes der Signale, die den Programmcode gen, direkt durch Körpergewebe (d. h. ohne jeden übertragen werden, oder es wird wiederum ein hochfrequenter Sender verwendet. Eine trägerfreie, direkte Signalübertra-30 gung muß, damit sie wirkungsvoll ist, während der Refraktärperioden ausgeführt werden, d. h., sie muß mit dem Herzzyklus synchronisiert sein, da andernfalls die für eine solche direkte Übertragung erforderlichen Signale unerwünschte biologischen Reaktionen hervorrufen können. Andererseits 35 wirft auch hochfrequente Übertragung in diesem Fall Probleme

wegen der durch das Körpergewebe hervorgerufenen starken Dämpfung auf, und diese ist, falls überhaupt, nur möglich, wenn die Sende- und Empfangsantennen innerhalb des Körpers dicht voneinander beabstandet sind.

5

Die Grundaufgabe der Erfindung ist es, ein Gerät des zu Beginn genannten Typs zu schaffen, das Signalübertragung zwischen den Modulen auf besonders einfache, zuverlässige und universell anwendbare Weise erlaubt, während es gleichzeitig 10 die vorstehend erörterten Mängel vermeidet.

Die Erfindung ist durch Anspruch 1 definiert. Die Merkmale des Oberbegriffs von Anspruch 1 sind aus US-A-4,313,441 bekannt.

15

Ein moduliertes Signal im Frequenzbereich von 10 kHz bis 100 kHz hat eine ausreichend hohe Frequenz, so daß es keinerlei Polarisationsprobleme innerhalb des lebenden Körpers hervorruft und daß es eine wirksame Filterung mit hohem Q-20 Wert erlaubt, wobei nur wenig Installationsraum erforderlich ist. Andererseits ist dieser Frequenzbereich so niedrig, daß unerwünschte Hochfrequenzeffekte wie Strahlungsprobleme, Übersprechen und übermäßige Dämpfung der gewünschten Signale durch das Körpergewebe vermieden sind. Modulierte Signale im 25 Frequenzbereich von 10 bis 100 kHz werden nämlich eher elektrolytisch-galvanisch über die im lebenden Körper angetroffenen Abstände mit so kleiner Dämpfung übertragen, auf der Senderseite Signalamplituden, die sicher biologisch unwirksam sind und die ohne jede Berücksichtigung des Herz-30 zyklus auch an Elektroden übertragen werden können, die zur Stimulierung des Herzens bereitgestellt sein können, ausreichen, es zu ermöglichen, daß die modulierten Signale auf der Empfängerseite zuverlässig mit kleinem Aufwand für Filter und Verstärker erfaßt werden können.

Die implantierbaren Geräte können ein Herzschrittmacher und ein Defibrillator sein.

In Übereinstimmung mit einer Entwicklung der Erfindung wird ein diskretes medizinisches Gerät außerhalb des Körpers für bidirektionalen Nachrichtenaustausch mit einem implantierbaren Gerät, z. B. einem Herzschrittmacher angeordnet. Bidirektionaler Austausch von Information sorgt für eine interaktive wechselseitige Kopplung der einzelnen Module. Die funktionelle wechselseitige Verbindung zwischen implantierten und externen Modulen wird auf besonders einfache Weise über Körperflüssigkeiten dadurch erzielt, daß die elektrolytisch-galvanische Kopplung über Körperflüssigkeiten, die hier auch kurz als Körperleitungspfad bezeichnet wird, und über Hautelektroden genutzt wird, so daß eine mühselige Suche nach Antennen eines implantierten Moduls oder von Modulen vermieden ist.

In Übereinstimmung mit einer weiteren Entwicklung der Erfin20 dung sind mindestens ein digital programmierbares implantierbares Modul und ein externes Modul in Form eines Programmiergeräts bereitgestellt. Das Programmiergerät erlaubt,
wegen der bidirektionalen Eigenschaften des Körperleitungspfads, eine interaktive intelligente Programmierung. Über
25 ein Modem ist eine Programmierung und Steuerung über das Telephon möglich, was insbesondere ein Erfordernis für gefährdete Tachy- oder Defibrillatorpatienten ist.

Bevorzugte Beispiele für implantierte Module sind Nerven30 stimulatoren, Muskelstimulatoren, Herzschrittmacher, Defibrillatoren, Medikamentabgabegeräte, Sensoren zum Erfassen
von Körperparametern oder Körperaktivitäten wie auch steuerbare und/oder programmierbare künstliche Organe. Neben den
vorstehend genannten Programmiergeräten können insbesondere,
35 jedoch nicht ausschließlich, Überwachungs- und/oder Testge-

räte als externe Module verwendet werden, wie Datenaufzeichnungsgeräte (Magnetbandgeräte oder dergleichen) oder Modems, die für den Anschluß an Telefonkreise ausgebildet sind.

Frogrammier- und/oder intelligente Entscheidungseinrichtungen, in Übereinstimmung mit einer weiteren Entwicklung der Erfindung, vorzugsweise in einem der implantierten Module konzentriert, wobei, bei Bedarf, andere implantierte Module indirekt über dieses eine Modul programmiert werden können. Dadurch ist es möglich, den Hardwareaufwand, das Gewicht, die Raumerfordernisse und den Energieverbrauch der gesamten implantierten Module besonders klein zu halten. Grundsätzlich ist es jedoch auf ähnliche Weise möglich, mehrere implantierte Module mit Programmier- und/oder intelligenten Entscheidungseinrichtungen bereitzustellen, wobei die Module wechselseitig über den Körperleitungspfad kommunizieren.

Vorzugsweise sind die Module mit Einrichtungen zum Empfangen 20 und/oder Senden pulscodemodulierter Signale mittlerer Frequenz versehen. Es können Al-modulierte Signale mittlerer Frequenz verwendet werden, d. h., daß das Signal eine einzelne, festgelegte Frequenz von z. B. 30 kHz aufweist, dieses Signal wird auf der Sendeseite als Funktion der Modu-25 lation ein- und ausgeschaltet. In Übereinstimmung mit einem modifizierten Ausführungsbeispiel können die Module mit Einrichtungen zum Empfangen und/oder Senden von Signalen versehen sein, die zwischen einem Paar Frequenzen innerhalb des mittleren Frequenzbereichs frequenzverschoben sind. Dies be-30 deutet, daß ein Paar vorgegebener, fester Signalfrequenzen von z. B. 30 kHz und 40 kHz verwendet wird und auf der Sendeseite als Funktion der Modulation eine Verschiebung der zwei Signalfrequenzen erfolgt. Pulscodemodulation vermeidet Seitenbänder und kontinuierliche Frequenzhübe. Die eine Si-35 gnalfrequenz oder die beiden können auf der Sendeseite durch Quarzoszillatoren mit hoher Frequenzgenauigkeit und hoher Frequenzstabilität erzeugt werden, wohingegen auf der Empfängerseite schmalbandige Verstärker bereitsgestellt sein können, die z. B. mit Quarzfiltern versehen sind und die auf die Signalfrequenz oder die Signalfrequenzen abgestimmt werden.

Die Erfindung hat eine Anzahl vorteilhafter Anwendungen.

10 Zum Beispiel werden bisher tachykardiebezogene Rhythmusstörungen mit Medikamenten behandelt. Bei weiterem Fortschreiten der Krankheit kann eine Antibradykardiestimulation durch einen sequentiellen Schrittmacher bekannten Typs erforderlich werden, wobei es gleichzeitig oder in einem späteren 15 Stadium vorteilhaft sein kann, die Antibradykardiestimulation durch ein Antitachykardie-Stimulationsmuster zu ergänzen (z. B. EP-A-0 094 758). Wenn auch dies nicht mehr reicht, um das Syndrom angemessen zu beeinflussen und Attakken ventrikulärer Fibrillation auftreten, wird ein Defibril-20 lator erforderlich, der auf entsprechende Weise als implantierbares Gerät zur Verfügung steht. Wenn jedoch ein Defibrillator implantiert wird, muß der sequentielle Schrittmacher wieder explantiert werden, da dieser Schrittmacher atriale und ventrikuläre Stimulationsimpulse liefert, die 25 auf dieselbe Weise wie möglicherweise die R-Zacke des Elektrokardiogramms ebenfalls vom Defibrillator erfaßt werden, wodurch der letztere eine scheinbare Frequenzverdopplung oder Frequenzverdreifachung erkennt. Wenn das Herz richtig mit z.B. 70 Schlägen pro Minute arbeitet, besteht daher die 30 Gefahr, daß der Defibrillator eine scheinbare Herzschlagrate von 140 oder 210 Schlägen pro Minute erfaßt und in wünschter Weise einen Defibrillationsimpuls ausgibt. der Schrittmacher explantiert ist, besteht notwendigerweise sein Antibradykardie- und möglicherweise auch sein Anti-

35 tachykardie-Schutzeffekt nicht mehr. Außerdem muß die Medi-

kamentdosis verringert werden, da der Patient nicht mehr gegen einen Abfall der Herzaktivitätsrate geschützt ist. Der Defibrillator wird relativ häufig und möglicherweise in ungeeigneter Weise aktiv.

5

Innerhalb des Schutzbereichs der Erfindung ist es möglich, intelligente Entscheidungen, insbesondere die Erfassung für das Erfordernis eines Defibrillationsschocks, aus dem Defibrillator in den vorzugsweise AV-sequentiellen programmier-10 baren, auf einem Mikroprozessor aufbauenden Schrittmacher zu verlagern und den Defibrillator nur indirekt über den Schrittmacher programmierbar zu machen, wozu der Körperleitungspfad verwendet wird. Der Schrittmacher, der z. B. der aus EP-A-0 094 758 bekannten Weise konzipiert werden 15 kann, erfaßt auf sichere Weise, ob der Schrittmacher selbst stimuliert oder ob Tachykardie vorliegt. Wenn Tachykardie erkannt wird, kann der Schrittmacher über den Körperleitungspfad einen Schock vom Defibrillator anfordern. muß, wenn der sequentielle Schrittmacher im Verlauf der 20 Therapie nicht mehr ausreichend ist, dieser Schrittmacher nicht explantiert werden. Stattdessen kann die Therapie systematisch als Funktion der jeweiligen Erfordernisse aufgebaut werden, ohne daß vorige Implantate hinfällig werden. Angesichts der im Schrittmacher enthaltenen Überwachungs-25 funktionen kann das Erfordernis einer zusätzlichen Implantation einer Fibrillatorfunktion in einem frühen Stadium erkannt werden. Dann kann ein Defibrillator, der eine Hochstromanwendung bildet, hinzugefügt werden. Gleichzeitig verringert die sequentielle Antibradykardiestimulation, 30 cherweise durch Medikamente unterstützt, die Häufigkeit von Fibrillation im Vergleich zu reiner ventrikulärer Stimulation. Die Stimulationsbehandlung von Tachykardie kann auf ähnliche Weise über den Schrittmacher ausgeführt werden, wahlweise auf Zweikammerart, wodurch die Wirksamkeit der 35 Erfassung und der Behandlung erhöht wird, um dadurch die Wahrscheinlichkeit von Fibrillation erneut zu verringern. So kann der Defibrillator so weit wie denkbar auf seine Funktion als Not- oder Unterstützungssystem beschränkt werden.

5 Hinsichtlich der Trennung von Schrittmacher und Defibrillator, was leicht dadurch möglich ist, daß der Körperleitungspfad verwendet wird, ist zu berücksichtigen, der Schrittmacher, insbesondere dann, wenn er in für sich bekannter Weise durch einen Mikroprozessor gesteuert und pro-10 grammierbar ist und auch Antitachykardiealgorithmen enthält, ein komplexes und damit relativ teures Gerät bildet, das jedoch lediglich geringen Stromverbrauch aufweist und daher über sehr hohe Lebensdauer verfügt, selbst wenn der Gehäuseumfang, wie erwünscht, klein ist. Außerdem kann ein Schritt-15 macher als Funktion der Geeignetheit an vielen verschiedenen Körperorten implantiert werden. Davon verschieden hat ein Defibrillator hohen Energieverbrauch und, nur im Hinblick auf seine Speicherkondensatoren, großes Volumen. Er kann nur an wenigen Körperorten implantiert werden, und angesichts 20 seines hohen Energieabzugs hat er relativ kurze Lebensdauer.

Darüber hinaus zeigen jüngste klinische Studien von Patienten mit implantierten AICD-Geräten, daß bei einer großen Anzahl derartiger Patienten der Defibrillationsschock ziemlich selten ausgegeben wird, d. h. zwei oder vier Mal pro Jahr. Trotz der seltenen Ausgabe der Schocks müssen die AICD-Einheiten innerhalb zweier Jahre ersetzt werden, und zwar wegen des Verfalls der Batterien. Das erfindungsgemäße System faßt die Möglichkeit ins Auge, einen Defibrillator mit großem Volumen und großer Kapazität durch einen solchen mit kleinem Volumen und kleiner Kapazität (anders gesagt, mit begrenzter Anzahl von Schocks) bei solchen Patienten zu implantieren, bei denen es die Erfahrung gezeigt hat, daß der Patient nur selten einen Defibrillationsschock benötigt. Es ist zu er-

keit erforderlicher Defibrillationsschocks durch die Wirksamkeit von Antitachykardie-Schrittmachertherapien verringert wird, wie sie durch die getrennte Schrittmachereinheit ausgegeben werden.

5

So faßt die Erfindung das Vorsehen einer Stufentherapie für einen Patienten ins Auge, zu der zunächst die Implantation eines intelligenten Schrittmachers im Patienten gehört und dann, falls erforderlich, die zusätzliche Implantation eines Defibrillators mit einem Schockausgabevermögen, das auf die Erfordernisse des Patienten zugeschnitten ist, z. B. 10, 20, 100 Schocks pro Jahr mit maximaler programmierbarer Ausgangsenergie. Daher macht es aus all diesen Gründen normalerweise keinen Sinn, einen Schrittmacher und einen Defibrillator in ein und demselben Gehäuse zu kombinieren.

Darüber hinaus können die Systemkomponenten des Körperleitungspfads getrennte Fernsensoren für Schrittmacherbetrieb, der auf die physiologische Rate anspricht und/oder für die 20 Erfassung von Arrhythmien (um die Erfassung eines Elektrogramms zu verbessern oder zu ersetzen, wie zum Bestätigen von bösartigem VT- oder VF-Verhalten verwendet) gehören, wie auch eine Medikamentabgabeeinrichtung. Das Medikament kann dem Körper des Patienten oder dem Gefäßsystem des Patienten, 25 so wie es geeignet ist, zugeführt werden, um den Patienten auf eine Weise zu behandeln, die für die Schrittmacherelektronik zweckdienlich ist. Zur Behandlung einer vom Schrittmacher erkannten Arrhythmie kann das Medikament in Übereinstimmung mit zweckdienlicher Abgabe eines speziellen Medikaments in das Gefäßsystem oder eine Kammer des Herzens oder in den Körper des Patienten abgegeben werden.

Fig. 1 ist ein schematisches Schaltbild eines Herzschrittmachers, der so ausgebildet ist, daß er über den Körperlei-35 tungspfad programmiert werden kann;

- Fig. 2 ist ein schematisches Diagramm eines Senders für den Körperleitungspfad;
- 5 Fig. 3 ist ein schematisches Schaltbild eines Empfängers für den Körperleitungspfad;
 - Fig. 4 und 5 veranschaulichen Ausführungsbeispiele von Geräten, die gemäß der Erfindung konstruiert sind; und

10

- Fig. 6 veranschaulicht einen experimentellen Aufbau, wie er erstellt wurde, um die Signalübertragung über den Körperleitungspfad zu demonstrieren.
- 15 Fig. 1 zeigt einen implantierten, von einem Mikroprozessor gesteuerten, programmierbaren Herzschrittmacher 10 mit einer zentralen Verarbeitungseinheit (CPU) 11, einem Direktzugriffsspeicher (RAM) 12, einem Festwertspeicher (ROM oder EPROM) 13, einer Batterie 14 und einer Eingabe/Ausgabe-Einheit (I/O) 15. Die Eingabe/Ausgabe-Einheit beinhaltet unter anderem einen Codierer und einen Decodierer zum Codieren bzw. Decodieren serieller Information, die zwischen dem Herzschrittmacher 10 und anderen implantierbaren oder exter-
- 25 einer externen Programmiereinheit 42, auszutauschen ist. Derartige programmierbare Schrittmacher und zugehörige Programmiergeräte sind z. B. aus EP-A-0 011 935 und EP-A-0 011 936 bekannt; sie bedürfen daher aktuell keiner weiteren Erläuterung.

Ausführungsbeispiel

nen Modulen, beim veranschaulichten

30

Die Eingabe/Ausgabe-Einheit 15 ist über einen Eingangs- oder Meßverstärker 18 und einen Ausgangsverstärker 19 mit der atrialen Elektrode 20 einer Schrittmacherzuleitung 21 verbunden; außerdem ist sie über einen Eingangs- oder Meßver-35 stärker 22 und einen Ausgangsverstärker 23 mit einer ventri-

kulären Elektrode 24 der Schrittmacherzuleitung 21 verbunden. Ein Körperleitungspfadempfänger 26 ist mit einem weiteren Eingang der Eingabe/Ausgabe-Einheit 15 verbunden, wohingegen ein zusätzlicher Ausgang der Eingabe/Ausgabe-Einheit 5 mit einem Körperleitungspfadsender 27 verbunden ist. Bingang des Körperleitungspfadempfängers 26 ist mit der ventrikulären Elektrode 24 und einer indifferenten Elektrode 28 verbunden, die vorzugsweise durch das Gehäuse- -des - Schrittmachers 10 gebildet wird. Die ventrikuläre Elektrode 24 10 die indifferente Elektrode 28 sind ferner mit dem Ausgang des Körperleitungspfadsenders 27 verbunden. Die ventrikuläre Elektrode 24 und die indifferente Elektrode 28 bilden einen Sende- und Empfangsdipol für den Schrittmacher 10. kann die atriale Elektrode 20 und entsprechend die indiffe-15 rente Elektrode 28 dazu verwendet werden, den Sende- und Empfangsdipol des Schrittmachers 10 zu bilden. Das Herz mit 29 gekennzeichnet. Ein programmierender Signalprozessor 16 ist über eine Eingabe/Ausgabe-Einheit 32 mit einem Körperleitungspfadempfänger 34 und einem Körperleitungspfadsen-20 der verbunden. Eingänge 36, 37 des Körperleitungspfadempfängers 34 sowie Ausgänge 38, 39 des Körperleitungspfadsenders 35 sind mit externen Hautelektroden 40 bzw. 41 verbunden, die um die Handgelenke des Patienten gelegt sind. heit 16 bildet zusammen mit den Einheiten 32 bis 35 ein ex-25 ternes Programmiergerät 42 mit einem durch die Elektroden 40 und 41 gebildeten Sende- und Empfangsdipol.

Die Körperleitungspfadsender 27, 35 können auf die im schematischen Schaltbild von Fig. 2 veranschaulichte Weise kon30 zipiert sein. Der Sender beinhaltet einen Oszillator 43,
vorzugsweise einen Quarzoszillator, der ein vorzugsweise
sinusförmiges Trägersignal mit fester, vorgegebener Frequenz
im mittleren Frequenzbereich aufweist, der sich von 10 kHz
bis 100 kHz erstreckt. Der Oszillator 43 wird, gemäß Al-Mo35 dulation, durch ein serielles Modulationssignal 45, das

einem Eingang 44 zugeführt wird, moduliert. Der Oszillator liefert an seinem Ausgang entsprechend ein moduliertes Trägersignal 46 mittlerer Frequenz, das aus Gruppen aus jeweils mehreren Trägerschwingungen besteht. Das modulierte Trägersignal wird dem Eingang einer Ausgabeeinheit 47 zugeführt, die einen Transistor 48 enthält, der an einem Ausgangswiderstand 49 ein verstärktes, moduliertes Trägersignal mit einer Amplitude von vorzugsweise 50 bis 500 Millivolt, z. B. ungefähr 200 Millivolt, ausgibt.

10

Eine Konstruktion, wie sie für die Körperleitungspfadempfänger 26 und 34 geeignet ist, ist schematisch in Fig. 3 veranschaulicht. Der Empfänger enthält an seiner Eingangsseite einen Vorverstärker 50, z. B. einen Verstärker mit einem 15 Optokoppler. Dem Vorverstärker 50 folgt ein Filter 51 mit hohem Q-Wert, vorzugsweise ein Quarzfilter, das auf die Trägerfrequenz von z. B. 30 kHz abgestimmt ist. Das Filter 51 sorgt für ein schmales Durchlaßband für das Trägersignal und unterdrückt im wesentlichen Signale aller anderen Frequenzen. Dem Filter 51 folgen eine weitere Verstärkereinheit 52 und ein Demodulator und eine Impulsformungseinheit 53, die die empfangenen gefilterten Gruppen der Trägersignalschwingungen 54 in Impulse 55 vorgegebener Amplitude und Dauer, wie durch den Code definiert, umsetzt.

25

Es wird wieder auf Fig. 1 Bezug genommen, gemäß der die Elektroden 40, 41 an einem gewünschten Ort am Patienten, z. B. an den Handgelenken, angebracht werden, und seriell codierte Programmierbefehle in der Form des modulierten Trä-30 gersignals mittlerer Frequenz den Elektroden 40, 41 über die Eingabe/Ausgabe-Einheit 32 und den Körperleitungspfadsender 35 von der Programmiereinheit 42 zugeführt werden, um den implantierten Schrittmacher zu programmieren, d. h., um Parameter wie die Häufigkeit, die Amplitude und die Breite der Stimulationsimpulse, die Empfindlichkeit der Eingangsver-

stärker 18, 22, die Refraktärperiode, den Erkennungsalgorithmus zum Erkennen von Arrhythmien (Pulszahl, Einsatz/Beschleunigung, Anzahl zu triggernder Intervalle usw.) und dergleichen einzustellen oder zu ändern, und/oder um einen unter mehreren möglichen Schrittmachermodi auszuwählen. Der durch die Elektroden 40, 41 gegebene Senderdipol leitet das modulierte Trägersignal transkutan in den Körper des Patienten. Dort breitet sich das Signal im Ionenmedium der intraund extrazellulären Körperflüssigkeiten aus. Auf diese Weise wird das modulierte Trägersignal durch elektrolytisch-galvanische Kopplung an den Empfangsdipol übertragen, der durch die ventrikuläre Elektrode 24 und die indifferente Elektrode 28 des Schrittmachers 10 gebildet wird.

15 Das modulierte Trägersignal wird dann im Körperleitungspfadempfänger 26 verstärkt, gefiltert, demoduliert und geformt, und es wird für weitere Verarbeitung über die_Eingabe/Ausgabe-Binheit 15 decodiert. Auf entsprechende Weise kann das Programmiergerät 42 vom Schrittmacher 10 Information zu 20 Zwecken der Überwachung, Wiederholung und Fernindikation oder dergleichen anfordern. Diese Information wird, erneut in seriell codierter Form, von der Eingabe/Ausgabe-Einheit 15 dem Körperleitungspfad 27 mitgeteilt, wo sie ein Trägersignal mittlerer Frequenz moduliert. Das modulierte Träger-25 signal wird durch den durch die Elektroden 24, 28 gegebenen Sendedipol an das Ionenmedium des Körpers gelegt, dort weitergegeben, und es erreicht transkutan die Elektroden 40 und 41 des Programmiergeräts 42, wobei die Elektroden nun als Empfangsdipol wirken. Das modulierte Signal mittlerer Fre-30 guenz wird durch einen schmalbandigen Modus herausgefiltert, verstärkt, demoduliert und geformt, und schließlich wird es durch Decodierung in der Eingabe/Ausgabe-Einheit 32 verarbeitet, um zur Decodierung, Speicherung und Anzeige an die Signalprozessoreinheit 16 gegeben zu werden.

Während die Sender und Empfänger der Fig. 2 und 3 für AlModulation konzipiert sind, können auf entsprechende Weise
andere Modulationsmodi, insbesondere Impulscodemodulation
mit einer Verschiebung zwischen einem Paar Trägersignalfre5 quenzen innerhalb des Frequenzbereichs von 10 kHz bis
100 kHz (sogenannte FSK-Modulation) für die Körperleitungspfadempfänger 26, 34 und die Körperleitungspfadsender 27, 35
verwendet werden.

- 10 Die Anordnung von Fig. 1 kann selbst nachträglich leicht erweitert werden, z. B. durch Implantation eines Defibrillators 58, wie schematisch in Fig. 4 veranschaulicht. Der Defibrillator 58 weist eine Defibrillatorausgangseinheit auf, die so ausgebildet ist, daß sie von einer Batterie 15 geladen werden kann, wobei die Ausgangsseite der Einheit 60 mit implantierten Defibrallatorelektroden 61 und 62 verbunden ist. Die Defibrillatorausgangseinheit 60 wird an ihrer Eingangsseite durch einen Körperleitungspfadempfänger 63 und einen Decodierer 64 gesteuert, der mit dem Ausgang des letz-20 teren verbunden ist. Die Eingänge des Körperleitungspfadempfängers 63, der z.B. in Übereinstimmung mit Fig. 3 konzipiert ist, sind auf entsprechende Weise mit den Defibrillatorelektroden 61, 62 verbunden, die gleichzeitig als Empfangsdipol für den Körperleitungspfad fungieren. Der Defi-25 brillator 58 ist zusammen mit seiner zugehörigen Batterie 59 in seinem eigenen Gehäuse untergebracht, und er kann an einem geeigneten Ort entfernt vom Schrittmacher 10 tiert werden. Der Defibrillator 58 wird durch den Schrittmacher 10 gesteuert, der zu diesem Zweck in für sich bekann-30 ter Weise (z. B. in Übereinstimmung mit US-A-4,548,209 und EP-A-0 094 758) mit einer Tachykardie- und/oder einer Fibrillationserkennungseinrichtung und, falls erwünscht, in entsprechender Weise mit einer Einrichtung zum Liefern eines Antitachykardie-Schrittmacherstimulationsmusters,
- 35 übersteuernder Impulsbündel- oder rampenförmiger Stimula-

tion, wie es im Stand der Technik bekannt ist, versehen ist. In diesem Zusammenhang könnten auch Einrichtungen zum indirekten Programmieren des Defibrillators über den Schrittmacher 10 und den Körperleitungspfad vorhanden sein. 5 Körperleitungspfad erlaubt es, den Defibrillator 58 auf telligente Weise zu verwenden, der selbst keine Einrichtungen zum Messen und zum Treffen von Entscheidungen aufweist. Z. B. kann durch ein entsprechendes Softwarekonzept des von einem Mikroprozessor gesteuerten Schrittmachers 10 dafür ge-10 sorgt werden, daß im Fall ventrikulärer Tachykardie, durch den Schrittmacher 10 nicht unterbrochen werden kann, zunächst ein Kardioversionsversuch mit geringer Energie unternommen wird, wohingegen im Fall des Auftretens ventrikulärer Fibrillation unmittelbar Defibrillation hoher Energie 15 vom Defibrillator 58 herbeigeführt wird, der vom Schrittmacher 10 entsprechend gesteuert wird.

Anstatt den Schrittmacher 10 durch das mit den Hautelektroden verbundene Programmiergerät 42 zu programmieren oder den 20 Schrittmacher 10 zusätzlich, gemäß Fig. 4, zu programmieren, kann ähnliches auch über einen Telephonkreis durch ein einfaches Zusatzgerät in Form eines Modems 66 ausgeführt werden. Das Modem 66 beinhaltet einen Körperleitungspfadempfänger 68 und einen Körperleitungspfadsender 69, die ihrerseits 25 mit den externen Hautelektroden 70 und 71 verbunden sind. Das Modem 66 kann z. B. als modifizierter Telephonempfänger konzipiert sein, mit einer ersten Handelektrode 70 am Empfänger und einer zweiten, getrennten Handgelenkselektrode Durch ein entsprechendes Softwaredesign kann 30 Schrittmacher 10 zunächst mit Hilfe von Testsignalen Datentransportrate des verwendeten Telephonnetzwerks testen, um anschließend den Körperleitungspfadsensor 59 automatisch auf eine Datenrate einzustellen, die sich für die Übertraqung eignet. Ein Oberflächen-EKG kann direkt an die Haut-35 elektroden 70, 71 übertragen werden. Wahlweise ist es jedoch entsprechend möglich, sicherzustellen, daß alle Daten über den Körperleitungspfad übertragen werden und daß daher ein Intrakardial-EKG durch Telemetrie übertragen wird. Körperleitungspfaddaten können für weitere Zwecke über die Elektroden 70 und 71 hergeleitet werden, z. B. können alle Daten über den Telephonkreis mitgeteilt werden, die irgendwie im Schrittmacher 10 auftreten. Entsprechend ist Datenüberwachung und das Führen von Datenarchiven möglich. So kann, angesichts der Tatsache, daß ein Bereich mittlerer Frequenz verwendet wird, ein Bandrecorder 72 an die Hautelektroden 40, 41 oder 70, 71 angeschlossen werden, um die Körperleitungspfadsignale aufzuzeichnen, die anschließend zentral durch einen Prozessor oder Computer ausgewertet werden können.

15

Fig. 5 veranschaulicht ein weiteres Ausführungsbeispiel, bei dem auch der Defibrillator 58 bidirektional Daten empfängt und liefert. Zu diesem Zweck ist ein Körperleitungspfadsender 74 zusätzlich zum Körperleitungspfadempfänger 63 vorhan-20 den. Der Sender 74 und der Empfänger 63 sind mit der Defibrillatorausgangseinheit 60 über eine Eingabe/Ausgabe-Einheit 75 verbunden, die für das nötige Codieren und Decodieren der Signale sorgt. Eine solche Konstruktion erlaubt kompliziertere Softwarestrukturen für das Defibrillationsproto-25 koll. Z. B. kann der Schrittmacher 10 im Fall drohender Fibrillation als Vorsorge den Defibrillator 48 dazu auffordern, einen Schock zur Verfügung zu stellen, der dem Körper nicht zugeführt wird, bevor nicht der Defibrillator Schrittmacher darüber informiert, daß die Schockenergie zur 30 Verfügung steht. Der Schrittmacher kann auf weitere Überwachung der Herzaktivität hin entscheiden, ob der Schock das Herz ausgegeben wird oder nicht. Wenn der vorsorglich bereitgestellte Schock nicht erforderlich ist, kann der Schrittmacher 10 einen entsprechenden Befehl an den Defi-35 brillator 58 liefern, der bewirkt, daß der Speicherkondensator des Defibrillators langsam entladen wird oder daß die im Speicherkondensator gespeicherte Energie über einen Wandler in die Defibrillatorbatterie 59 rückgeführt wird, die in diesem Fall ladbar ist, um Energie zu sparen. Es ist auch 5 möglich, daß der Schrittmacher 10 möglicherweise gefährliche Antitachykardie-Stimulationsmodi nicht ausgibt, bevor er nicht über den Körperleitungspfad sichergestellt hat, daß in einem Notfall sofort ein-Schock zur Verfügung steht.

10 Fig. 5 veranschaulicht weiter schematisch ein implantierbares Medikamentabgabegerät 77 mit einer Batterie 78, einem Körperleitungspfadempfänger 79, einem Decodierer 80 und einer Medikamentpumpe 83. Das Gehäuse des Geräts bildet eine erste Elektrode 81, die mit einem Eingang des Empfängers 79 verbunden ist, wohingegen eine weitere Elektrode 82 mit einem zweiten Eingang des Empfänger 79 verbunden ist. Die Elektrode 82 bildet zusammen mit der Elektrode 81 einen implantierten Empfangsdipol. Falls erforderlich, kann der Schrittmacher 10 über den Körperleitungspfad das Medikament-20 abgabegerät 77 dazu auffordern, eine Portion eines Medikaments auszugeben. Das Gerät 77 kann, auf ähnliche Weise wie der Defibrillator 58 von Fig. 5, für bidirektionalen Austausch von Information konzipiert sein, um Antworten an den Schrittmacher 10 zuzulassen.

25

Fig. 5 veranschaulicht schließlich einen physiologischen Fernsensor 84 im Körperleitungspfadsystem, der eine Batterie 85, einen Codierer 86, einen Körperleitungspfadsender 87 sowie einen Sensor und dessen zugeordnete Schaltungsanordnung beinhaltet. Ein Ausgang des Körperleitungspfadsenders 87 ist mit einer ersten Elektrode 88 verbunden, die vom Sensorgehäuse gebildet wird, wohingegen ein zweiter Eingang des Körperleitungspfadsenders 87 mit einer Hilfselektrode 87 verbunden ist. Die Elektroden 88 und 89 bilden einen Sendedipol des Sensors. Der Sensor ist, auf sich bekannte Weise,

so ausgebildet, daß er die Atmungsaktivität des Körpers oder Körperparameter wie den arteriellen Blutdruck, die Temperatur, den pH-Wert, den pO2-Wert oder dergleichen mißt. Entsprechende Signale werden über den Körperleitungspfad durch Telemetrie an den Schrittmacher 10 übertragen, um diesen geeignet zu beeinflussen. Z. B. können die Sensordaten dazu verwendet werden, das Vorliegen und die Art einer Bradyarrhythmie oder Tachyarrhythmie zu bestätigen, um die Auswahl der Therapie durch den Schrittmacher, die Medikamentabgabeeinrichtung oder den Defibrillator zu beeinflussen und die Rate des Bradyarrhythmie-Schrittmachervorgangs zu beeinflussen. Der Sensor kann entsprechend für bidirektionalen Austausch von Daten konzipiert sein. In diesem Fall ist es möglich, daß der Schrittmacher 10 die Sensoreigenschaften wie die Empfindlichkeit des Sensors steuert.

Es ist ersichtlich, daß die Erfindung weiter auf viele verschiedene Arten modifiziert werden kann. Z. B. ist es möglich, zunächst einen AAI-Schrittmacher mit Körperleitungspfad-Charakteristik zu implantieren. Wenn später ein AV-Block ventrikuläre Stimulation erfordert, kann zusätzlich ein VVI-Schrittmacher mit Körperleitungspfad implantiert werden, z. B. myokardmäßig. Der VVI-Schrittmacher und der AAI-Schrittmacher können durch gegenseitigen Informationsaustausch so zusammenwirken, daß sie für DDD-Funktion sorgen.

Eine weitere mögliche Anwendung ist die Implantation eines Schrittmachers mit dp/dt-Funktionen, um die Schrittmacher30 rate als Funktion der Änderungsgeschwindigkeit des Blutdrucks einzustellen. In diesem Fall kann Information zum Ausgeben eines Medikaments, das den Blutdruck beeinflußt, aus einem gleichzeitig implantierten Medikamentabgabegerät, über den Körperleitungspfad übertragen werden. Dadurch ist 35 ein System mit "geschlossenem Kreis" für die Blutdruckein-

stellung realisiert.

Es ist ersichtlich, daß in jedem Fall geeignete Protokolle für die Datenübertragung, zum Sicherstellen von Prioritäten, 5 zum Sorgen für Redundanz und dergleichen zu verwenden sind.

Die Körperleitungspfadempfänger können auf ähnliche Weise, in für sich bekannter Weise, mit einer automatischen Verstärkungsregelung (AGC) versehen sein.

10

Ein Versuchsaufbau, wie er vom Erfinder aufgebaut wurde, das vorstehend vorgeschlagene Körperleitungspfad-Kommunikationssystem praktisch zu testen, ist in Fig. 6 veranschaulicht, und es weist folgendes auf: einen Testbehälter 15 mit physiologischer Salzlösung, 2 PCs 102 und 104, eine Schrittmacherzuleitung 106 mit einem Paar distaler Elektroden 108, 110, die innerhalb der Salzlösung liegen, ein Paar plattenförmige Elektroden 112, 114 sowie eine Sende- und Empfangsschaltung für wechselseitige Verbindung. Der Sende-20 computer 102 ist mit den proximalen Anschlüssen der Schrittmacherzuleitung 106 über einen Quarzoszillator 43', 47', der der Sendeschaltung von Fig. 2 entspricht, und einem weiteren Optokoppler 116 verbunden. Auf ähnliche Weise sind die plattenförmigen Elektroden 112 und 114 mit den zwei 25 eines Optokopplers und eines Vorverstärkers 50' verbunden, dessen Ausgang mit einer Impulsformschaltung 51', verbunden ist, die kollektiv der Empfängerschaltung von Fig. 3 entspricht. Das Ausgangssignal des Impulsformers 51', 52', 53' wird an den zweiten PC 104 gegeben.

30

Die plattenförmigen Elektroden 112 und 114 wurden aus Kupferplatten hergestellt, die jeweils eine Oberfläche von ungefähr 64 cm² aufwiesen, um einen Typ implantierbarer Defibrillatorzuleitungen elektrisch zu imitieren. Die Elektroden 35 112, 114 werden mit einem Abstand getrennt voneinander angeordnet, der näherungsweise dem Abstand entspricht, mit dem plattenförmige Defibrillatorelektroden normalerweise bei tatsächlichen Implantationen in Patienten mit dem Herz dazwischenliegend voneinander beabstandet sind. Eine endokardiale, bipolare Standardschrittmacherzuleitung 106 ist so angeordnet, daß ihre bipolaren Elektroden 108, 110 zwischen den plattenförmigen Elektroden 112, 114 liegen, um den Ort innerhalb des Herzens eines Patienten näherungsweise zu simulieren. Der Behälter 100 ist mit physiologischer Salzlösung gefüllt. Die Versuche wurden ausgeführt, um die Hypothese zu überprüfen, daß nützliche Information in beiden Richtungen durch das leitende Medium zwischen den Schrittmacherelektroden 108, 110 und den Defibrillationselektroden 112, 114 übertragen werden kann.

15

Mit einem Commodore-PC auf 8032-Grundlage wurde durch dessen Tastatur Text eingegeben, der in den Code mit der entsprechenden ASCII-Nummer umgesetzt wurde, der als 8-Bit-Byte in eine Speicherstelle eingeschrieben wurde. Dieses Byte wird 20 dann in eine serielle Folge von Bitimpulsen umgesetzt, der ein führender Impuls vorangeht, und die Folge wird vom Kassettenport ausgegeben, um den Ausgang des Signalgenerators 43', 47' mit 30 kHz aufzutasten. Diese Impulsbündelimpulse von 30 kHz werden mit geeignetem Pegel (200 mV) 25 Optokoppler 116 an eine Zuleitung 106 des bipolaren Modells 6901 von Medtronic, die in die physiologische Salzlösung eingetaucht ist, gegeben. Die Signale sind an den Punkten A und B in Fig. 6 veranschaulicht, wobei der führende Impuls als anfängliches breites Impulsbündelsignal veranschaulicht 30 ist. Zum Codieren des von den Elektroden 108, 110 in die Salzlösung emittierten Bitstroms wurde Impulsbreitenmodulation verwendet.

Die von den bipolaren Schrittmacherelektroden 108, 110 emit-35 tierten Signale laufen durch die Salzlösung und werden von den Defibrillatorelektroden 112, 114 aufgenommen und an die Bingangsanschlüsse des Optokopplers im Vorverstärker 50' angelegt. Der Signalpegel an den Eingangsanschlüssen des Optokopplerverstärkers 50' beträgt ungefähr 1 mV. Nach Filterung und Vorverstärkung durch den Optokoppler-Vorverstärker 50' und den Impulsformer 51', 52', 53' wird die Einhüllende der Unterkanten rekonstruiert, so daß der serielle 8-Bit-Impulszug mit Führungsimpuls in diesem Zustand an den Eingangsport oder Benutzerport eines zweiten Commodore-PCs 8032 gegeben werden kann. Nach Seriell/Parallel-Umsetzung wird der empfangene Code auf dem Computerschirm angezeigt.

Während des Versuchsablaufs führte das Entfernen der Schrittmacherzuleitung 106 aus der Salzlösung während der 15 Übertragung des Codes zwischen dem sendenden Computer und dem empfangenden Computer 104 zu einer Unterbrechung und Beendigung der Übertragung. So wird die Übertragung durch die Volumenleitung der Salzlösung erhalten. Darüber hinaus konnte durch Umkehren der Elektrodenanschlüsse Information 20 genauso leicht von den plattenförmigen Defibrillatorelektroden als Sendeelektroden zu den Schrittmacherelektroden 108, 110 übertragen werden. Es wurden verschiedene Versuche hinsichtlich der Ausrichtung der Elektroden 108, 110 zu den Elektroden 112 und 114 ausgeführt, wobei sich herausstellte, 25 daß die einzige Ausrichtung, die unzureichend war, diejenige war, daß der Sendedipol, wie er durch die Schrittmacherelektroden 108, 110 gebildet war, direkt rechtwinklig zum pfangsdipol stand, wie er durch die Elektroden 112, 114 bildet wurde (oder umgekehrt). Bei konformen Defibrilla-30 tionselektroden 112, 114 und der üblichen Ausrichtung einer bipolaren Schrittmacherzuleitung axial innerhalb der rechten Herzkammer ist es unwahrscheinlich, daß diese unzureichende Ausrichtung in der Praxis auftreten könnte.

35 Mit dem Ausgang und dem Gehäuse eines VVI-Schrittmachers des

Modells 8423 von Medtronic wurde eine zweite Bipolarelektrode verbunden, die ebenfalls in das Salzbad im Behälter 100
getaucht wurde. Der Schrittmacher konnte durch die hochfrequenten Impulsbündel von 30 kHz, die durch das Salzmedium
5 ausgegeben wurden, nicht gesperrt werden. Dieser Versuch
bestätigte die Annahme, daß das Signal von 30 kHz mit einer
Amplitude von 200 mV Signale nicht nachahmt, wie sie normalerweise von einem Schrittmacher erfaßt werden, und die dadurch dessen Normalbetrieb stören würden. Der verwendete
10 Signalverlauf sperrt selbst dann einen Standard-VVI-Schrittmacher nicht, wenn er mit Raten von ungefähr 80 bpm geschaltet wird.

Bei Versuchen, die mit diesem Versuchsaufbau ausgeführt 15 wurden, wurde ermittelt, daß Impulsmodulation mit Impulsbündeln mit einem Träger im Bereich von 30 kHz die Ausbreitung des ASCII-Codes sicher, leicht und schnell durch das leitende Medium im Versuchsbehälter 100 ermöglichte. Die Frequenz und die spannungsabhängigen Stromstärken, wie sie verwendet 20 wurden, erlauben die Verwendung bereits implantierter Herzstimulationszuleitungen ohne das Erfordernis einer Synchronisation in die Refraktärperioden der Impulsgeneratoren hinein. Da keine Seitenbänder existieren, macht extrem schmalbandige Verstärkung der empfangenen Signale die Unterdrük-25 kung elektrischer Störsignale sehr einfach. Die Baudrate kann 400 Baud überschreiten. Da die Übertragungsgeschwindigkeit höher ist, als es für jeden denkbaren Bedarf innerhalb des Körpers erforderlich ist, kann ein hohes Ausmaß an Sicherheit durch redundante Übertragung und andere 30 einer Datenverschlüsselung erzielt werden.

Ein Computerlisting, wie es tatsächlich dazu verwendet wurde, die Aussage "the quick brown fox jumps over the lazy dog" zwischen den sendenden und empfangenden PC zu übertra-35 gen, ist wie folgt beigefügt:

```
SENDER-START (BASIC)
100 rem Name des Programms: 12 b transmit.
105 rem Zweck: Übertragung des ASCII-Codes für den Körperlei-
                tungspfad.
110 rem Prinzip: Parallel/Seriell-Umsetzung ('lsr') und Auf-
                 tasten eines 30-kHz-Oszillators über den
115 rem
                 Cassettenport #2 eines Commodorecomputers.
120 rem
                 Das Oszillatorausgangssignal (Impulsbündel,
125 rem
                  30 kHz, 200 mV) wird durch eine bipolare Zu-
130 rem
                  leitung Medtronic 6901 in Salzlösung von 0,9 %
135 rem
                                                    eingeleitet.
140 if peek (19999) <>17then poke 19999,17:10ad"12m
    transmit",8,1
145 poke 20006,12:poke20029,3:poke20037,6:poke20093,3:rem
    increments in lms
150 sys63739:poke59456,227:rem initializing cassette port
    #2 for transmission
155 y$=" The quick brown for jumps over the lazy dog
    1 2 3 4 5 6 7 8 9 0"
160 fora=lto68:b$=mid$(y$,a,l):gosub185:nexta:print
165 b=13:gosub190
170 print "More code entered by keyboard.": print
175 getb$:1fb$=""then175:rem get input from keyboard
180 gosub185:goto175
185 b=asc(b$)
190 printchr$(b);:poke20003,b:sys20004:return:rem transmit
    ascii-#
SENDERENDE (BASIC)
SENDER-START (ASSEMBLER 6502)
20000 nop
20001 nop
20002 nop
20003 brk
20004 sei
 20005 1da
               12
 20007 stam 20055
```

20010	jsr	20054
20013	jsr	20092
20016	ldx	8
20018	ldam	20003
20021	clc	•
20022	lsr	
20023	stam	20003
20026	bcs	20036
20028	lda	3
20030	stam	20055
20033	jmp	20041
20036	lda	6
20038	stam	20055
20041	jsr	20054
20044	jsr	20092
20047	dex	
20048	bne	20018
20050	cli	-
20051	rts	
20052	brk	
20053	brk	
20054	1da	3
20056	stam	20052
20059	lda	243
20061	stam	59456
20064	lda	75
20066		
	stam	20053
20069		20053 20053
20069		
-	decm	
20072	decm nop	
20072 20073	decm nop nop bne	20053
20072 20073 20074	decm nop nop bne	20053
20072 20073 20074 20076	decm nop nop bne decm bne	20053 20069 20052
20072 20073 20074 20076 20079	decm nop nop bne decm bne	20053 20069 20052 20064 227
20072 20073 20074 20076 20079 20081	decm nop nop bne decm bne lda stam	20053 20069 20052 20064 227

```
20087 nop
20088 nop
20089 nop
20090 brk
20091 brk
20092 lda
20094 stam 20090
20097 1da
20099 stam 20091
20102 decm 20091
20105 nop
20106 nop
20107 bne 20102
20109 decm 20090
20112 bne
           20097
20114 rts
SENDERENDE (ASSEMBLER 6502)
EMPFÄNGER-START (BASIC)
                              12b receiver
100 rem Name des Programms:
                 Empfangen und Decodieren von ASCII-Code für
105 rem Zweck:
110 rem Prinzip: Körperleitungspfadverstärkung, Filterung,
                 Impulsformung und Decodierung ('ror').
111 rem
                 Die Signale (Impulsbündel, 30 kHz, 0,6 mV)
112 rem
                 werden über 2 Kupferplatten mit einer Ober-
113 rem
                 fläche von jeweils etwa 64 cm<sup>2</sup> empfangen, die
114 rem
                 in Salzlösung von 0,9 % eingetaucht sind.
115 ifpeek(19999) <>17thenpoke19999,17:load"12m
    receiver",8,1
120 poke20016,8:poke20087,4:rem speed intervals in ms
125 sys20000:rem start of 12m receiver
130 printchr$(peek(20063));:rem print received character
    on screen
135 go to 125
```

EMPFÄNGERENDE (BASIC)

EMPFÄNGERSTART (ASSEMBLER 6502) 20000 sei 20001 lda 20003 bitm 59471 20006 bne 20001 20008 jmp 20015 20011 nop 20012 nop 20013 brk 20014 brk 20015 lda 20017 stam 20013 20020 1da 20022 stam 20014 20025 1da 1 20027 bitm 59471 20030 bne 20045 20032 decm 20014 20035 bne 200.25 20037 decm 20013 20040 bne 20020 20042 jmp 20050 20045 cli 20046 rts 20047 nop 20048 nop 20049 nop 20050 lda 20052 bitm 59471 20055 beg 20050 20057 jmp 20067 20060 nop 20061 nop 20062 nop 20063 oram 10753 20066 brk

20067 1dx

```
20069 lda
             255
20071 stam 20066
20074 decm 20066
20077 bne
           20074
20079 1da
20081 bitm 59471
20084 bne
           20079
20086 lda
20088 stam 20064
20091 1da
20093 stam 20065
20096 1da
20098 bitm 59471
20101 bne
           20116
20103 decm 20065
20106 bne
           20096
20108 decm 20064
20111 bne
           20091
20113 jmp
           20127
20116 clc
20117 1dam 20063
20120 ror
20121 stam 20063
20124 jmp
           20142
20127 sec
20128 ldam 20063
20131 ror
20132 stam 20063
20135 1da
20137 bitm 59471
 20140 beg
            20135
 20131 dex
 20143 bne
            20069
 20145 cli
 20146 rts
 EMPEÄNGERENDE (ASSEMBLER 6502)
```

Aus der vorstehenden Beschreibung ist ersichtlich, daß das erfindungsgemäße Körperleitungspfadsystem eine Anzahl von Vorteilen hat, von denen einige vorstehend beschrieben wurden und andere der Erfindung innewohnen. Es ist auch erkennbar, daß Modifikationen am System vorgenommen werden können. Demgemäß ist der Schutzbereich der Erfindung nur durch die beigefügten Ansprüche begrenzt.

Patentansprüche

1. System zum Überwachen eines Zustandes eines lebenden Körpers und/oder zum Vermitteln eines Therapieregimes für den Körper, umfassend

ein in den Körper implantierbares diskretes medizinisches Gerät (10), das eine Sendeeinrichtung (27) zur Zuführung eines ersten Informationssignals an ein Elektrodenpaar (24, 28) des implantierbaren Gerätes sowie eine Empfangseinrichtung (26) zum Empfang eines zweiten Informationssignals über das Elektrodenpaar (24, 28), aufweist,

gekennzeichnet durch mindestens ein weiteres in den Körper implantierbares diskretes medizinisches Gerät (58; 77; 84) mit einer Einrichtung (63, 74; 79; 87) zur Herstellung eines in mindestens einer Richtung wirkenden Nachrichtenaustausches mit dem besagten einen implantierbaren Gerät (10) durch Empfangen des ersten Informationssignals oder Aussenden des zweiten Informationssignals über ein Elektrodenpaar (61, 62; 81, 82; 88, 89) des weiteren implantierbaren Gerätes, wobei es zu dem in mindestens einer Richtung wirkenden Nachrichtenaustausch durch Empfangen des ersten oder Aussenden des zweiten Informationssignals gehört, daß mittels elektrolytisch-galvanischer Kopplung zwischen den jeweiligen Elektrodenpaaren der am Nachrichtenaustausch beteiligten implantierbaren Geräte ein moduliertes Signal in einem Frequenzbereich von 10 bis 100 kHz durch das Ionenmedium der intra- und extrazellulären Körperflüssigkeiten geleitet wird.

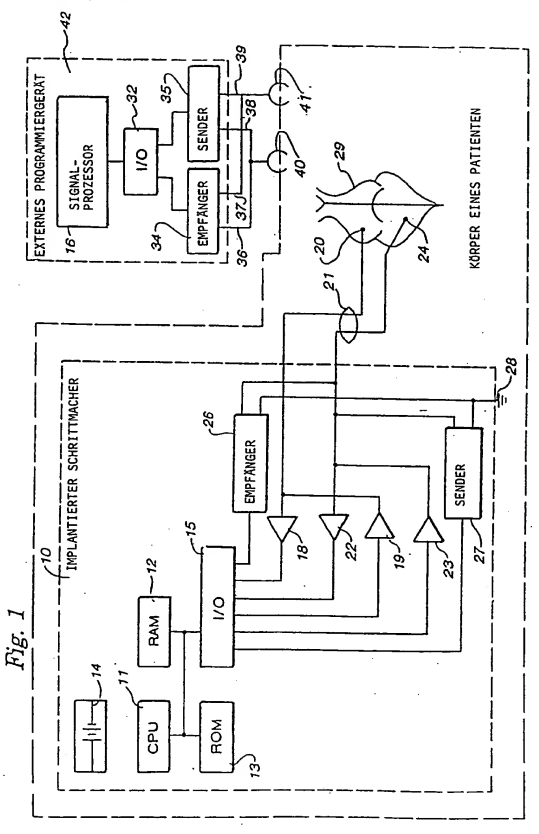
- 2. System nach Anspruch 1, wobei das besagte eine implantierbare Gerät (10) mit einer programmierenden oder intelligenten Entscheidungseinrichtung (11-13) versehen ist.
- 3. System nach Anspruch 2, wobei das bzw. jedes weitere implantierbare Gerät (58; 77; 84) durch das besagte eine implantierbare Gerät (10) indirekt programmierbar ist.

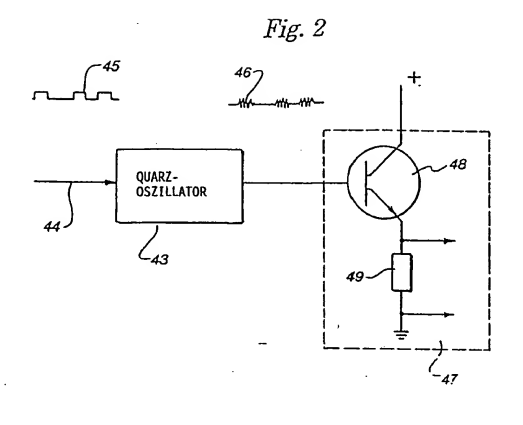
- 4. System nach einem der Ansprüche 1 bis 3, ferner umfassend mindestens ein weiteres, außen am Körper vorzusehendes diskretes medizinisches Gerät (42; 66) mit einer Einrichtung (34, 35; 68, 69) zur Herstellung eines in beiden Richtungen wirkenden Nachrichtenaustausches mit dem besagten einen implantierbaren Gerät (10) über ein weiteres an die Körperoberfläche anzulegendes Elektrodenpaar (40, 41; 70, 71) des externen Gerätes, wobei es zu dem in beiden Richtungen wirkenden Nachrichtenaustausch gehört, daß mittels elektrolytischgalvanischer Kopplung zwischen den jeweiligen Elektrodenpaaren des mindestens einen weiteren externen Gerätes (42; 66) und des besagten einen implantierbaren Gerätes (10) modulierte Signale im Frequenzbereich von 10 bis 100 kHz durch das Ionenmedium der intra- und extrazellulären Körperflüssigkeiten geleitet werden.
- 5. System nach Anspruch 4, soweit sich dieser auf Anspruch 2 oder 3 rückbezieht, wobei das eine externe Gerät (42) zur Programmierung des besagten einen implantierbaren Gerätes (10) ausgelegt ist.
- 6. System nach einem der Ansprüche 1 bis 5, wobei das besagte eine implantierbare Gerät (10) ein steuer- und/oder programmierbares künstliches Organ ist.
- 7. System nach einem der Ansprüche 1 bis 5, wobei das besagte eine implantierbare Gerät ein Herzschrittmacher (10) ist.
- 8. System nach Anspruch 7, wobei das besagte weitere implantierbare Gerät ein Defibrillator (58) ist.
- 9. System nach Anspruch 8, wobei der Defibrillator (58) eine Sendeeinrichtung (74) und eine Empfangseinrichtung (63) zum in beiden Richtungen wirkenden Nachrichtenaustausch mit dem Schrittmacher (10) aufweist.

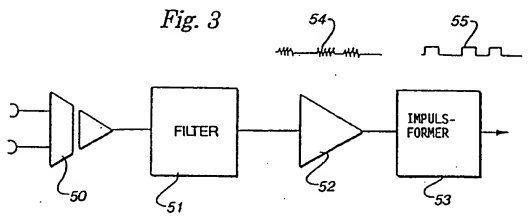
- 10. System nach einem der Ansprüche 1 bis 9, wobei das besagte weitere implantierbare medizinische Gerät ein Medikamentabgabegerät (77) ist.
- 11. System nach Anspruch 10, wobei das Medikamentabgabegerät (77) zum in beiden Richtungen wirkenden Nachrichtenaustausch mit dem besagten einen implantierbaren Gerät (10) ausgelegt ist.
- 12. System nach einem der Ansprüche 1 bis 11, wobei das weitere implantierbare medizinische Gerät ein Meßfühler (84) zur Erfassung des arteriellen Blutdrucks, der Blutdruck-Änderungsgeschwindigkeit, der Temperatur, des PH-Wertes, des pO₂-Wertes oder eines sonstigen Körperparameters und/ oder der Atmung, der Körperaktivität oder eines sonstigen Körperzustandes ist.
- 13. System nach Anspruch 12, wobei der Meßfühler (84) zum in beiden Richtungen wirkenden Nachrichtenaustausch mit dem besagten einen implantierbaren Gerät (10) ausgelegt ist.
- 14. System nach Anspruch 4 oder einem der darauf rückbezogenen Ansprüche, wobei das externe medizinische Gerät ein Modem (66) zum Anschluß an eine Telefonschaltung ist.
- 15. System nach Anspruch 4 oder einem der darauf rückbezogenen Ansprüche, ferner umfassend ein mit dem Elektrodenpaar (40, 41; 70, 71) des mindestens einen weiteren externen Gerätes (42; 66) gekoppeltes externes Datenaufzeichnungsgerät (72).
- 16. System nach einem der Ansprüche 1 bis 15, wobei das erste und/oder das zweite Informationssignal bei 30 kHz moduliert ist.

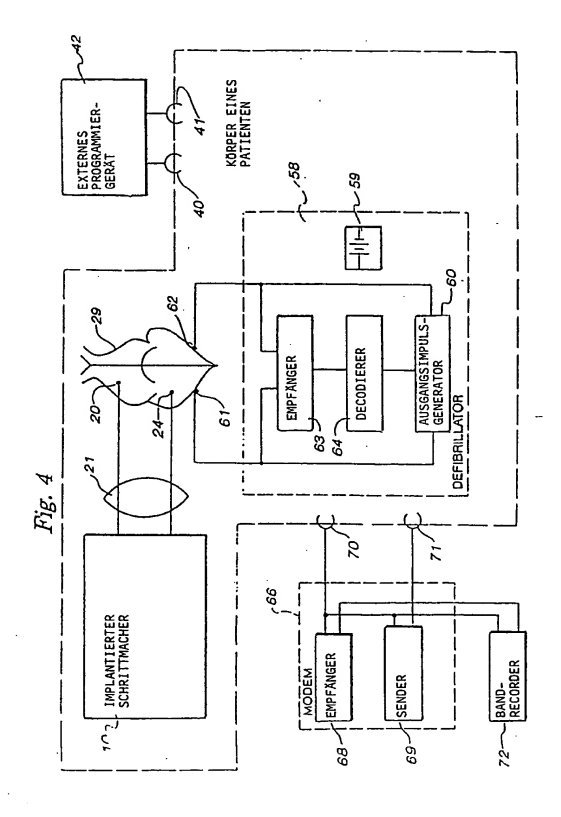
- 17. System nach Anspruch 16, wobei das erste und/oder das zweite Informationssignal eine Amplitude von 50 bis 500 mV aufweist.
- 18. System nach einem der Ansprüche 1 bis 15, wobei das erste und/oder das zweite Informationssignal durch Frequenzverschiebung zwischen einem Paar von Frequenzen moduliert ist.
- 19. System nach einem der Ansprüche 1 bis 15, wobei das erste und/oder das zweite Informationssignal pulscodemoduliert ist.
- 20. System nach einem der Ansprüche 1 bis 15, wobei das erste und/oder das zweite Informationssignal Al-moduliert ist.

EP 89 117 237.1 ·· Medtronic, Inc.









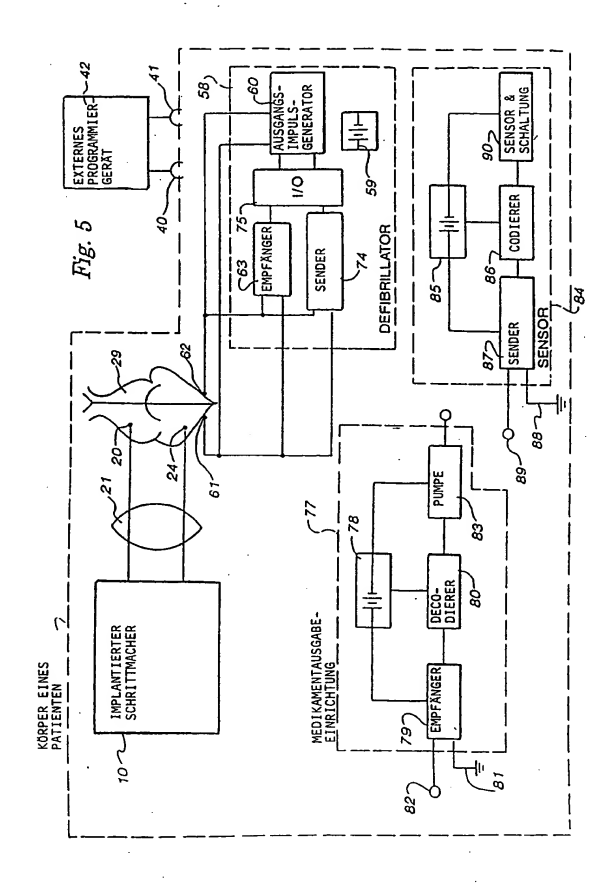


Fig. 6

